

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 10158213 A

(43) Date of publication of application: 16.06.98

(51) Int. CI

C07C 63/26 C07C 63/331 C07C 63/38 C07C309/57 C08G 73/22

(21) Application number: 08319613

(22) Date of filing: 29.11.96

(71) Applicant:

TOYOBO CO LTD

(72) Inventor:

MATSUOKA TAKESHI KUBOTA FUYUHIKO

(54) AROMATIC DICARBOXYLIC ACID FINE POWDER

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject compound suitable for the industrial production of a PBZ polymer having high polymerization degree, good color tone and excellent workability in molding.

SOLUTION: The objective compound such as fine powder of cis-poly-p- phenylene benzobisoxazole is produced by pulverizing an aromatic dicarboxylic acid (e.g. terephthalic acid or naphthalenedicarboxylic acid) in a jet air stream to get a particle diameter distribution having a medium diameter of $26\mu m$ and maximum particle diameter of $220\mu m$ measured by a laser-analyzing particle size distribution analyzer and containing 20.2wt.% of coarse particles having a diameter of 332µm measured by wet sieving. The compound can be used as a raw material for a PBZ polymer of the formula I or the formula II [X is O, S or NH; Y is C or N; Z is a bivalent aromatic organic residue expressed by the formula III to the formula VI (R1 and R2 are each H, methyl, etc.)] (a homopolymer or copolymer containing heterocyclic group having the structure of the formula I or the formula II as a main constituent unit).

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

$$x$$
 z z $-$

Π

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

١

(11)特許出願公開番号

特開平10-158213

(43)公開日 平成10年(1998) 6月16日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FI		
C 0 7 C 63/26		C 0 7 C 63/26	63/26 Z	
63/331		63/331		
63/38		63/38		
309/57		309/57		
C 0 8 G 73/22		C 0 8 G 73/22		
		審査請求 未請求 請求項の数4	OL (全 7 頁)	
(21)出顧番号	特願平8 —319613	(71) 出願人 000003160 東洋紡績株式会社	-	
(22)出顧日	平成8年(1996)11月29日	大阪府大阪市北区堂島	英2丁目2番8号	
(DD) [LINK []	1,000 (1000) 11,110	(72)発明者 松岡 豪		
		滋賀県大津市堅田二丁	目1番1号 東洋紡	
		植株式会社総合研究所	内	
		(72)発明者 久保田 冬彦		
		滋賀県大津市堅田二丁	目1番1号 東洋紡	
		續株式会社総合研究所	内	
•		,		

(57)【要約】

【課題】高強力で耐熱性の高い繊維やフィルムに成形することが出来る剛直高分子であるPBZポリマーの製造に適した、微粉化された芳香族ジカルボン酸を得ること。

【解決手段】微粉化された芳香族カルボン酸であって、レーザー回折式の粒度分布計で測定したメジアン径が 6 μ 以下で最大粒子径が 2 0 μ 即 以下である粒度分布を持ち、かつ湿式ふるいで測定した 3 2 μ 即 以上の粗大粒子の混入が 0 . 2 重量%以下である粒度分布を持つことを特徴とする微粉状芳香族ジカルボン酸。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 微粉化された芳香族カルボン酸であって、 レーザー回折式の粒度分布計で測定したメジアン径が6 μm 以下で最大粒子径が20μm 以下である粒度分布を 持ち、かつ湿式ふるいで測定した32μm 以上の粗大粒 子の混入が0.2重量%以下である粒度分布を持つこと を特徴とする微粉状芳香族ジカルボン酸。

【請求項2】芳香族ジカルポン酸を、ジェット気流中で 粉砕することによって得られる請求項1記載の微粉状芳 香族ジカルボン酸。

【請求項3】 芳香族ジカルボン酸がテレフタル酸または ナフタレンジカルボン酸である請求項1記載の微粉状芳 香族ジカルボン酸。

【請求項4】請求項1~3のいずれかに記載の微粉状芳 香族ジカルボン酸であって、下記一般式(1)、(2) で表されるPBZボリマーの原料として用いられること を特徴とする微粉状芳香族ジカルボン酸。

【化1】

(但し、一般式(3) \sim (6)において、 R^1 、 R^2 は 水素原子、又はメチル基、スルホン酸基、ヒドロキシル 基を表し、互いに異なっていても同じであってもかまわ ない)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高強力で耐熱性の 髙い繊維やフィルムに成形することが出来る剛直髙分子 であるPBZポリマーの製造に適した、微粉化された芳 香族ジカルボン酸に関するものである。

[0002]

【従来の技術】 芳香族ジカルポン酸は、一般にポリエス テル、ナイロン等の汎用ポリマーの原料として広く用い られている。芳香族ジカルボン酸は縮合反応によってこ れらのポリマー骨格の一部を形成している。同じ様な縮 合反応により、芳香族ジカルボン酸を用いてPBZポリ マーの様な高機能ポリマーも重合することが出来る。こ

(但し、一般式(1)、(2) において、XはO、Sま たはNHを表し、YはC又はNを表す。Zは二価の芳香 族有機残基であり、下記一般式(3)~(6)で表すこ とが出来る)

【化3】

$$(4)$$

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

(6)

(化6)

のPBZポリマーを重合する場合、ポリリン酸が重合溶 媒兼縮合剤として用いられることが多い。しかしなが ら、このPBZポリマーの重合をポリリン酸中で行う場 合に、高重合度のポリマーを得ることは困難である。つ まり、芳香族ジカルボン酸はポリリン酸に対する溶解度 が著しく低いため、重合反応の進行がきわめて遅く、分 解反応がおこってしまうため、色調が悪く、低重合度の ボリマーしか得られないのである。

[0003] そこで前記問題を解決するために、95% 以上が10μm 以下に粉砕された芳香族ジカルボン酸を 用いれば良いことが知られている。(Macromolecules 1 981, 14, 915) このような芳香族ジカルボン酸を使用すれ ば、確かに高重合度で色調の良いポリマーが得られる が、この場合でも成形時、例えば繊維やフィルムに成形 する場合には、フィルターの背圧が短時間で上昇し、成 形困難に陥るため、工業的に使用することは出来ないこ とが判明した。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】上記の様に、これまで知られていたPBZポリマーに用いられる芳香族ジカルポン酸は、高重合度で色調の良いポリマーを得るには充分であったが、成形時の操業性は必ずしも良くなく、工業的にPBZポリマーの繊維、フィルム製品等を得るには、不充分であった。従って本発明は高重合度で、色調、成形時の操業性の良いPBZポリマーを工業的に得るために好適な芳香族ジカルポン酸を得ることを課題とするものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは前記課題を達成するために鋭意、研究、検討した結果、粗大粒子の混入を極めて少なくした芳香族ジカルボン酸が好適であることを見い出し、遂に本発明を完成するに到った。即ち本発明は、微粉化された芳香族カルボン酸であって、レーザー回折式の粒度分布計で測定したメジアン径が6 μ m 以下で最大粒子径が20 μ m 以下である粒度分布を持ち、かつ湿式ふるいで測定した32 μ m 以上の粗大粒子の混入が0.2重量%以下である粒度分布を持つことを特徴とする微粉状芳香族ジカルボン酸である。

[0006] 本発明における芳香族ジカルボン酸として、具体的には、テレフタル酸、イソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、ピフェニルジカルボン酸、2,5-ジメチルテレフタル酸、2,5-ジヒドロキシテレフタル酸、5-ナトリウムスルホイソフタル酸等が挙げられるが、これらに限定されず、その他種々の誘導体も含まれる。

【0007】本発明の芳香族ジカルボン酸の特徴である 粒度分布は、レーザー回折式の他に遠心沈降式、コール ターカウンター、画像処理等により測定できるが、一般 にレーザー回折式の粒度分布計が最も迅速に、再現性の 良いデータを与えてくれる。本発明の芳香族ジカルボン 酸の粒度分布は、レーザー回折式粒度分布計を用い、水 に界面活性剤を添加して分散し、測定した値を採用して いる。なお粒度分布は芳香族ジカルボン酸の表面積に関 係しており、例えば芳香族ジカルボン酸をPBZポリマ ーの原料として用いる場合、芳香族ジカルボン酸は重合 溶媒であるポリリン酸に対する溶解度が低いため、出来 るだけ表面積を大きくして、溶解速度を速くする必要が ある。工業的に許される程度の重合速度を得るために は、レーザー回折式の粒度分布計で測定した場合、少な くともメジアン径が6μm以下で、最大粒子径が20μ m 以下である粒度分布であることが必要であり、さらに 好ましくは、メジアン径が3.5μm以下、最大粒子径 が10μ μ以下の粒度分布が必要である。これより大き い粒度分布を持つ芳香族ジカルボン酸を使用した場合、 反応速度が遅く、工業的な生産には適さない。また反応 を速くするために、反応温度をむやみに上げると、分解 反応のためにポリマー色調が悪化し、高重合度のポリマ ーが得られない。

【0008】上記の粒度分布を持つ芳香族ジカルボン酸 を使用すれば、色調の良い高重合度のポリマーが工業的 に許される程度の速度で重合できるが、成形時の操業性 が悪い場合がある。つまり、繊維、フィルム状に押し出 す際、異物除去の目的で設けられたフィルターの背圧が 上昇し、生産不能になることがしばしば起こる。これ は、極少量混入した芳香族ジカルボン酸の粗大粒子が未 溶解のまま存在し、フィルターを閉塞するために起こる 現象である。従って、操業性の良いPBZポリマードー ブを得るためには、粗大粒子の極めて少ない芳香族ジカ ルポン酸を使用する必要がある。ところが極めて少量の 粗大粒子の混入は、レーザー回折式粒度分布計では検知 出来ないため、湿式篩いにより評価する必要がある。本 発明では、粗大粒子を評価するのに、目開き32μmの 標準篩いを使用し、粗大粒子の混入量としては、湿式篩 いにより、篩い上に残った芳香族ジカルボン酸を適当な 溶媒に溶解し、紫外光の吸収を測定することにより定量 した。こうして定量した粗大粒子の量は、0.2%以下 であることが必要で、好ましくは0.05%以下、さら に好ましくは0.01%以下である。これ以上粗大粒子 が混入すると成型時にフィルター背圧が上昇し、操業性 が極めて悪化するので好ましくない。

【0009】本発明微粉状芳香族ジカルボン酸を得る方法としては、種々の方法を採用することができるが、特にジェット気流中で粉砕することが好ましく、ジェット気流を利用した気流式粉砕機にはスパイラル型や、ジェットオーマイザー型、カウンタージェット型等があるが、いずれの装置を使用してもよい。その他の衝撃式粉砕機、ボールミルの様な媒体ミルは、装置磨耗によるコンタミが多く混入するために、使用に適さない場合が多い。一般に気流式粉砕機はそれ自身に分級機構を備えているものが多いが、さらに気流式の分級機等により分級し、粗大粒子を減らす操作を加えても良い。また粉砕操作を2度、3度と繰り返してもよい。

【0010】以上かかる構成よりなる本発明微粉状芳香族ジカルボン酸は、特にPBZボリマーの原料として用いることが好ましく、前記PBZボリマーとは下記一般式(1)、(2)で表される構造を主たる構成単位とする複素環合有ホモボリマー及びコボリマーである。

[0011]

[0012] [化8]

$$z$$
 (2)

(但し、一般式 (1)、(2) において、XはO、Sま たはNHを表し、YはC又はNを表す。 Zは二価の芳香 族有機残基であり、下記一般式(3)~(6)で表すこ とが出来る)

(但し、一般式(3)~(6)において、 R^1 、 R^2 は 水素原子、又はメチル基、スルホン酸基、ヒドロキシル 基を表し、互いに異なっていても同じであってもかまわ ない)

【0017】前記PBZポリマーとして、具体的には、 シス-又はトランスーパラフェニレンベンゾビスオキサ ゾール、シス-又はトランス-パラフェニレンペンゾビ スチアゾール、シス-又はトランス-パラフェニレンベ ンゾビスイミダゾール、ポリ(2,5-ジヒドロキシフ ェニレン) ピリドビスオキサゾール、ポリ(2,5-ジ ヒドロキシフェニレン) - ピリドビスイミダゾール等が 挙げられる。

【0018】なお前記PBZポリマーの重合溶媒として は、ポリリン酸を用いることが多く、このポリリン酸の **濃度は110%以上のものが用いられることが多いが、** 105~121%までの濃度範囲で任意に選択できる。 また、ボリリン酸の濃度を調整し、溶媒の脱水能力を高 めるために五酸化リンを加えたり、メタンスルホン酸を 加えたりすることも可能である。本発明微粉状芳香族ジ カルボン酸は、前記ポリリン酸を重合溶媒として用いて も重合反応は速やかに進行し、色調の良い、高重合度の PBZパリマーを得ることができるものである。

[0019]

【発明の実施の形態】以下、本発明の一実施形態である テレフタル酸、及びそれを用いたシスーポリパラフェニ レンベンゾビスオキサゾールの製造を例に挙げて本発明 を具体的に実施する方法を説明する。まず、工業的に市

版されている高純度テレフタル酸を気流式粉砕機で粉砕 し、メジアン径が1.5~6.0μmの微粉化したテレ フタル酸を得る。このテレフタル酸を湿式ふるいで、3 2μm以上の粗大粒子を評価し、粗大粒子の混入量が 0.2%以下であれば、この後シス-ポリパラフェニレ ンベンズビスオキサゾールを製造する。粗大粒子が0. 2%以上混入している場合には、再度粉砕を行うか、気 流式分級機を用いて粗大粒子を除去する。上記粉砕した テレフタル酸、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸 塩、ポリリン酸、五酸化リンを70~220℃で加熱混 合し、シスーポリパラフェニレンベンゾビスオキサゾー ルのポリマードープを得る。このボリマードープを押し 出し機を用いて、ノズル口金から押し出し、水中で凝固 させて、糸やフィルム状に成形する。

[0020]

【実施例】以下に実施例をあげて本発明をより具体的に 説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。 なお実施例中の測定値は以下の方法によって測定した値 である。

粒度分布: HORIBA LA-910 型レーザー光散乱粒度分布計 (堀場製作所製)を用い、分散媒を水とし、分散剤とし てノニオン210を使用して、超音波を当てながら測定 した。

粗大粒子の量:440メッシュ、目開き32 μmの標準 篩いを使用した湿式篩い法を採用し、分散媒を200ミ リリットルの石鹸水とし、50gの試料を充分に分散さ せた後、流水中で湿式篩いを行った。篩い上に残った粗 大粒子をさらに3分間、流水中で洗い、風乾した後、水 酸化ナトリウム水溶液に溶解して、紫外光の吸収を測定 することにより粗大粒子の量を定量した。

PBZポリマーの極限粘度:メタンスルホン酸を溶媒として、25℃で測定した。

【0021】 実施例1

市販のテレフタル酸 (メジアン径120 μm) 100 kg をジェットミルで粉砕し、微粉化したテレフタル酸96 kgを得た。このテレフタル酸の粒度分布は、メジアン 径2.5 μm、最大粒径21 μmであった。湿式ふるい で、粗粒を評価すると0.25%混入していたので、気 流式分級機で分級操作を行い、メジアン径2. 3 μm、 最大粒径15μm、粗粒0.01%のテレフタル酸84 kgを得た。かくして得られたテレフタル酸を用いてシ スーポリパラフェニレンベンゾピスオキサゾールを重合 した。即ち、116%のポリリン酸43.86kgに窒 素気流下、五酸化二リン14.49kgを加えた後、 4, 6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩9.10kg 及び上記微粉化したテレフタル酸7.10kgを加え、 70℃で撹拌混合した後、130℃で19時間、さらに 200℃で2時間撹拌して重合させ、シスーポリパラフ ェニレンベンゾビスオキサゾールのポリマードープを得 た。ポリマードーブの色は黄色であり、固有粘度は30 dL/gであった。このポリマードープを押し出し機を 用いて0.2mm径のノズルから吐出し、延伸しながら 水中で凝固させ、ローラーに巻きとった。ノズルの直前 に800メッシュのナスロンフィルターをつけていた が、その背圧上昇は皆無であった。

【0022】比較例1

市販のテレフタル酸(メジアン径120μm)100k gをジェットミルで粉砕し、微粉化したテレフタル酸9 5kgを得た。このテレフタル酸の粒度分布は、メジア ン径 2. 6 μm、最大粒径 2 1 μmであった。湿式ふる いで、粗粒を評価すると0.25%混入していた。この 粗粒が混入したテレフタル酸を用いてシスーポリパラフ ェニレンベンゾビスオキサゾールを重合した。即ち、1 16%のポリリン酸43.86kgに窒素気流下、五酸 化二リン14. 49kgを加えた後、4,6-ジアミノ レゾルシノール二塩酸塩9.10kg及び上記微粉化し たテレフタル酸7.10kgを加え、70℃で撹拌混合 した後、130℃で19時間、さらに200℃で2時間 撹拌して重合させ、シスーポリパラフェニレンペンゾビ スオキサゾールのポリマードープを得た。ポリマードー プの色は黄色であり、固有粘度は44dL/gであっ た。このポリマードープを押し出し機を用いて0.2m m径のノズルから吐出し、延伸しながら水中で凝固さ せ、ローラーに巻きとった。ノズルの直前に800メッ シュのナスロンフィルターをつけていたが背圧上昇のた め、13kgを吐出した時点で紡糸不能になった。

【0023】実施例2

市販の2,6-ナフタレンジカルボン酸(メジアン径1 80μm) 100kgをジェットミルで粉砕し、微粉化 したナフタレンジカルボン酸97kgを得た。このナフ タレンジカルボン酸の粒度分布は、メジアン径 5. 3 μ m、最大粒径28μmであった。湿式ふるいで、粗粒を 評価すると1.24%混入していたので、再度ジェット ミルで粉砕を行い、メジアン径3.1μm、最大粒径1 4μm、粗粒0.02%のナフタレンジカルボン酸78 kgを得た。かくして得られたナフタレンジカルボン酸 を用いてシスーポリー2,6-ナフタレンベンゾビスオ キサゾールを重合した。即ち、116%のポリリン酸4 3. 86kgに窒素気流下、五酸化二リン14. 49k gを加えた後、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸 塩9.10kg及び上記微粉化したナフタレンジカルボ ン酸9.23kgを加え、70℃で撹拌混合した後、1 30℃で19時間、さらに200℃で2時間撹拌して重 合させ、シスーポリパラナフタレンベンゾピスオキサゾ ールのボリマードープを得た。ボリマードープの色は黄 色であり、固有粘度は34dL/gであった。このポリ マードープを押し出し機を用いて0.2mm径のノズル から吐出し、延伸しながら水中で凝固させ、ローラーに 巻きとった。ノズルの直前に800メッシュのナスロン フィルターをつけていたが、その背圧上昇は皆無であっ

【0024】実施例3

市販のピフェニルジカルボン酸(メジアン径230μ m) 100kgをジェットミルで粉砕し、微粉化したビ フェニルジカルボン酸98kgを得た。このピフェニル ジカルボン酸の粒度分布は、メジアン径4.3μm、最 大粒径24μmであった。湿式ふるいで、粗粒を評価す ると0.57%混入していたので、気流式分級機で分級 操作を行い、メジアン径3.8μm、最大粒径17μ m、粗粒 0. 03%のピフェニルジカルボン酸 79 kg を得た。かくして得られたピフェニルジカルポン酸を用 いてシスーポリパラピフェニレンベンゾピスチアゾール を重合した。即ち、116%のポリリン酸43.86k gに窒素気流下、五酸化二リン14.49kgを加えた 後、2,5-ジアミノ-1,4-ペンゼンジチオール二 塩酸塩10.47kg及び上記微粉化したビフェニルジ カルポン酸10.34kgを加え、70℃で撹拌混合し た後、130℃で19時間、200℃で2時間撹拌して重 合させ、シスーポリパラビフェニレンペンゾビスチアゾ ールのポリマードープを得た。ポリマードープの色は黄 色であり、固有粘度は45dL/gであった。このポリ マードーブを押し出し機を用いて0.2mm径のノズル から吐出し、延伸しながら水中で凝固させ、ローラーに 巻きとった。ノズルの直前に800メッシュのナスロン フィルターをつけていたが、その背圧上昇は皆無であっ

【0025】比較例2

市販の2.6-ナフタレンジカルボン酸(メジアン径1 80μm) 100kgをジェットミルで粉砕し、微粉化 したナフタレンジカルボン酸97kgを得た。このナフ タレンジカルボン酸の粒度分布は、メジアン径11.3 μm、最大粒径54.7μmであった。湿式ふるいで、 粗粒を評価すると15.7%混入していた。このナフタ レンジカルボン酸を用いてシスーポリー2,6-ナフタ レンベンゾビスチアゾールを重合した。即ち、116% のポリリン酸43.86kgに窒素気流下、五酸化二リ ン14.49kgを加えた後、2,5-ジアミノー1, 4-ペンゼンチオール二塩酸塩10.47kg及び上記 微粉化したナフタレンジカルボン酸9.23kgを加 え、70℃で撹拌混合した後、130℃で19時間、さ らに200℃で2時間撹拌して重合させ、シスーポリー 2.6-ナフタレンペンゾビスチアゾールのポリマード ープを得た。ポリマードープの色は紫色であり、固有粘 度は8.2 d L / g であった。このポリマードープを押 し出し機を用いて0.2mm径のノズルから吐出し、延 伸しながら、水中で凝固させたが糸に成形できなかっ た。

【0026】実施例4

テレフタル酸(メジアン径120 μm)100kg をジェット ミルで粉砕し、微粉化したテレフタル酸98kgを得た。こ のテレフタル酸の粒度分布は、メジアン径3.8μm、最 大粒径24μm であった。湿式ふるいで、粗粒を評価する と0.57% 混入していたので、再度ジェットミルで粉砕 し、メジアン径1.8 μ Β 最大粒径9.2 μ π、粗粒0.01% のテレフタル酸88kgを得た。かくして得られたテレフタ ル酸を用いてシスーポリパラフェニレンベンゾビスイミ ダゾールを重合した。即ち、116%のポリリン酸43.86kg に窒素気流下、五酸化二リン14.49kg を加えた後、1,2, 4,6-テトラアミノベンゼン5.90kg及び上記微粉化したテ レフタル酸7.10kgを加え、70℃で撹拌混合した後、130 ℃で19時間、さらに200 ℃で2時間撹拌して重合させ、 シスーポリパラフェニレンペンゾピスイミダゾールのポ リマードープを得た。ボリマードープの色は薄黄色であ り、固有粘度は28dl/gであった。このボリマードープを 押し出し機を用いて0.2mm 径のノズルから吐出し、延伸 しながら水中で凝固させ、ローラーに巻きとった。ノズ ルの直前に800メッシュのナスロンフィルターをつけ ていたがその背圧上昇は皆無であった。

【0027】 実施例5

イソフタル酸(メジアン径130 μ m) 100kg をジェット ミルで粉砕し、微粉化したイソフタル酸 98kgを得た。このイソフタル酸の粒度分布は、メジアン径3.3 μ m 、最大粒径18 μ m であった。湿式ふるいで、粗粒を評価する と0.43%混入していたので、気流式分級機で分級操作を行い、メジアン径2.3 μ m 最大粒径13 μ m 、粗粒0.11% のピフェニルジカルボン酸92kgを得た。かくして得られたイソフタル酸を用いてトランスーポリメタフェニレン

ベンゾピスチアゾールを重合した。即ち、116%のポリリン酸43.86kg に窒素気流下、五酸化二リン14.49kg を加えた後、2,5-ジアミノー1,4ーベンゼンジチオール二塩酸塩10.47kg 及び上記微粉化したイソフタル酸7.10kgを加え、70℃で撹拌混合した後、130℃で19時間、さらに200℃で2時間撹拌して重合させ、トランスーポリメタフェニレンベンゾピスチアゾールのポリマードープを得た。ポリマードープの色は薄黄色であり、固有粘度は31dl/gであった。このポリマードープを押し出し機を用いて0.2mm 径のノズルから吐出し、延伸しながら水中で凝固させ、ローラーに巻きとった。ノズルの直前に800メッシュのナスロンフィルターをつけていたがその背圧上昇は皆無であった。

[0028] 実施例6

2.5-ジヒドロキシテレフタル酸 (メジアン径260 μm) 100kg をジェットミルで粉砕し、微粉化した2,4-ジヒド ロキシテレフタル酸94kgを得た。この2,5-ジヒドロキシ テレフタル酸の粒度分布は、メジアン径5.2 μm 、最大 粒径34μm であった。湿式ふるいで、粗粒を評価すると 1. 38%混入していたので、気流式分級機で分級操作 を行い、メジアン径3. 1μm最大粒径16μm、粗粒 0.02%の2,5-ジヒドロキシテレフタル酸79k gを得た。かくして得られた2,4-ジヒドロキシテレフタ ル酸を用いてポリ- (2, 5- ジヒドロキシフェニレ ン) - ピリドビスイミダゾールを重合した。即ち、116% のポリリン酸43.86kg に窒素気流下、五酸化二リン1 4. 49kgを加えた後、1,2,4,5-テトラアミノピリジ ン5.94kg及び上記微粉化した2,5-ジヒドロキシテレ フタル酸7.10kgを加え、70℃で撹拌混合した後、130 ℃で19時間、さらに200℃で2時間撹拌して重合させ、 ポリ- (2, 5- ジヒドロキシフェニレン) - ピリドビ スイミダゾールのポリマードープを得た。ポリマードー プの色は薄黄色であり、固有粘度は23dL/gであっ た。このポリマードープを押し出し機を用いてO.2mm 径 のノズルから吐出し、延伸しながら水中で凝固させ、ロ ーラーに巻きとった。ノズルの直前に800メッシュの ナスロンフィルターをつけていたがその背圧上昇は皆無 であった。

【0029】実施例7

市販の3-スルホイソフタル酸ナトリウム(メジアン径310 μ m) 100kg をジェットミルで粉砕し、微粉化した3-スルホイソフタル酸ナトリウム92kgを得た。この3-スルホイソフタル酸ナトリウムの粒度分布は、メジアン径3. 2 μ m 、最大粒径18 μ m であった。湿式ふるいで、粗粒を評価すると0. 13% 混入していたので、再度ジェットミルで粉砕を行い、メジアン径1. 8 μ m 最大粒径8. 9 μ m 、粗粒0. 01% 03-スルホイソフタル酸ナトリウム91kg を得た。かくして得られた3-スルホイソフタル酸ナトリウム-メタフェニレン) - ベンゾビスオキサゾールを重合し

た。即ち、116%のポリリン酸43.86kg に窒素気流下、五酸化二リン14.49kg を加えた後、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩9.10kg及び上記微粉化した3-スルホイソフタル酸ナトリウム酸10.3kgを加え、70℃で撹拌混合した後、130℃で19時間、さらに200℃で2時間撹拌して重合させ、スーポリー(3-スルホン酸ナトリウム-メタフェニレン)-ベンゾビスオキサゾールのポリマードープを得た。ポリマードープの色は赤橙色であり、固有粘度は20d1/gであった。このポリマードープを押し出し機を用いて0.2mm 径のノズルから吐出し、延伸しながら水

中で凝固させ、ローラーに巻きとった。ノズルの直前に 800メッシュのナスロンフィルターをつけていたが、 その背圧上昇は皆無であった。

[0030]

【発明の効果】本発明の微分状芳香族ジカルボン酸を用いれば、高重合度で色調がよく、しかも操業性の良いPBZポリマーを製造できる。このことは、非常に高性能のポリマーであるPBZポリマーを工業的に生産することを容易ならしめ、産業界に寄与すること大である。